ATENT COOPERATION TRE Y

m

PCT

NOTIFICATION RELATING TO PRIORITY CLAIM

(PCT Rules 26bis.1 and 26bis.2 and Administrative Instructions, Sections 402 and 409)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

LEYBACH, Holger Jenapharm GmbH & Co. KG Otto-Schott-Strasse 15 D-07745 Jena ALLEMAGNE

	ALLEMAGNE
Date of mailing (day/month/year)	1
08 December 1999 (08.12.99)	
Applicant's or agent's file reference	
testosteron	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No.	International filing date (day/month/year)
PCT/EP99/07254	30 September 1999 (30.09.99)
Applicant	1
JENAPHARM GMBH & CO. KG et al	
The applicant is hereby notified of the following in respect of the	e priority claim(s) made in the international application.
Correction of priority claim. In accordance with the applic the following priority claim has been corrected to read as	
even though the indication of the number of the earlie	er application is missing.
even though the following indication in the priority cla	aim is not the same as the corresponding indication appearing
in the priority document:	Start Start & Comment of the
Addition of priority claim. In accordance with the applicant the following priority claim has been added:	nt's notice received on: 02 November 1999 (02.11.99),
, ,	ber 1998 (03.11.98) 60/106,520
even though the indication of the number of the earlie	er application is missing.
even though the following indication in the priority cla in the priority document:	aim is not the same as the corresponding indication appearing
3. As a result of the correction and/or addition of (a) priority	claim(s) under items 1 and/or 2, the (earliest) priority date is:
4. Priority claim considered not to have been made.	atheritation and there is a second
	Rule 26bis.2(a) (Form PCT/IB/316) within the prescribed time limit.
The applicant's notice was received after the expiration	
	im so as to comply with the requirements of Rule 4.10.
payment of a fee, request the International Bureau to pub concerning the priority claim. See Rule 26bis.2(c) and the	international publication have been completed and subject to the dish, together with the international application, information PCT Applicant's Guide, Volume I, Annex B2(IB).
5. In case where multiple priorities have been claimed, the a	above item(s) relate to the following priority claim(s):
	· , <u>-</u>
6. A copy of this notification has been sent to the receiving Office	be and
X to the International Searching Authority (where the intern	
the designated Offices (which have already been notified	of the receipt of the record copy).
	A.ab:
The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	G. Bähr

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/318 (July 1998)

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

002998836

ınıs Page Blank (uspto)

'ATENT COOPERATION TR TY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 02 May 2000 (02.05.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP99/07254	Applicant's or agent's file reference testosteron
International filing date (day/month/year) 30 September 1999 (30.09.99)	Priority date (day/month/year) 02 October 1998 (02.10.98)
Applicant HÜBLER, Doris et al	* -
1. The designated Office is hereby notified of its election mad X in the demand filed with the International Preliminary 05 April 2000 ((05.04.00) national Bureau on: date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20. Switzerland	Authorized officer R. E. Stoffel

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

On Gobbation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference testosteron	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/EP99/07254	30 September 1999 (3	0.09.99)	02 October 1998 (02.10.98)
International Patent Classification (IPC) or n A61K 9/00 Applicant	ational classification and IPC		
,	JENAPHARM GMBH &	& CO. KG	
and is transmitted to the applicant acc. 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompaniamended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the Anterior These annexes consist of a total of the Anterior These	decording to Article 36. 6 sheets, including the day ANNEXES, i.e., sheets of this report and/or sheets contain Administrative Instructions under the following items: f opinion with regard to novelty ention under Article 35(2) with regard thions supporting such statement	og this cover slower slower the description of the rectificate of the PCT).	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
Date of submission of the demand	Date of	completion of	*this remove
05 April 2000 (05.04.0			vember 2000 (16.11.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authori	zed officer	
Facsimile No.	Telepho	ne No.	

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/07254

I. Dasis	or the re	eport	
1. With	regard to	o the elements of the international application:*	
	the inte	ernational application as originally filed	
\boxtimes	the des	cription:	
لكا	pages	1.00	as originally filed
	pages	1-20	, as originally filed
		, filed with the letter of	, filed with the demand
	pages	, filed with the letter of	
\bowtie	the clai	ms:	
	pages		, as originally filed
	pages	, as amended (together	er with any statement under Article 19
	pages		, filed with the demand
	pages	1-5 , filed with the letter of	04 September 2000 (04.09.2000)
\square	41 - degr	•	
	the drav	_	vicinally Glad
	pages		, as originally filed
	pages		, filed with the demand
_	pages	, filed with the letter of	
t	he seque	nce listing part of the description:	
	pages	•	as originally filed
	pages		, as originary fried
	pages	, filed with the letter of	
		o the language, all the elements marked above were available or furnished to the	
These	the lang the lang the lang or 55.3 regard ninary ex contain filed tog furnishe furnishe The sta internat	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under R guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). guage of the translation furnished for the purposes of international preliminar	y examination (under Rule 55.2 and/ ational application, the international t go beyond the disclosure in the
4.	t t	endments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos6 the drawings, sheets/fig	
	beyond t	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, si the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	
and 70	n report ().17).	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invita as "originally filed" and are not annexed to this report since they do no	ot contain amendments (Rule 70.16
** Any re	placeme	nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and anne	xed to this report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 99/07254

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
 citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1-5	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-5	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-5	YES
	Claims		NO

- 2. Citations and explanations
 - 1 The following documents (D) are referred to:

D1: WO-A-97/38663

D3: WANG, CHRISTINA, ET AL.: "Testosterone undecanoate and testosterone cyclodextrin",

PHARMACOLOGY, BIOLOGY AND CLINICAL APPLICATIONS

OF ANDROGENS, PROC. INT. ANDROG. WORKSHOP, 2nd,

1995, pages 487-491, XP000865802.

The subject matter of the present independent Claim 1 (use) does not meet the requirement of novelty (PCT Article 33(2)), given the disclosure of D3.

D3 describes the use of oral or sublingual testosterone—containing pharmaceuticals, and particularly testosterone cyclodextrin and testosterone undecanoate (see esp. D3, page 490, paragraph 3). Testosterone cyclodextrin consists of natural testosterone surrounded by a carbohydrate ring, which improves its absorption by the oral mucosa (see esp. D3, page 488, paragraph 4). The said pharmaceuticals are useful for the treatment of delayed puberty in boys and androgen deficiency in old men, i.e. illnesses associated with an altered

PCT/EP 99/07254

testosterone level (see esp. D3, page 490, paragraph 3).

It should be noted that cyclodextrin is an organic polymer, and that a product can not be considered novel solely on the basis that is produced by a novel method. The feature "amorphously embedded in organic polymers by a spray drying process" does not distinguish the subject matter of the present Claim 1 from the teaching of D3, which does not explicitly disclose the production process for the testosterone ester.

It should also be noted that the words "... and/or testosterone" in the present Claim 1 also encompass the presence of testosterone without testosterone esters. The pharmaceuticals described in D3 have a timed release of the active ingredients.

- 3 Dependent Claims 2-5 contain no features which, in combination with the features of Claim 1, to which they refer, satisfy the PCT requirements of novelty and inventive step.
- 4 The PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing the industrial applicability of the present Claims 1-5. Patentability may depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the medical use of a compound; it does, however, allow claims to the first medical use of a known compound or to the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/07254

VII.	Certain	defects	in the	international	application
------	---------	---------	--------	---------------	-------------

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

The present application does not meet the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), because neither D1, nor D3, nor the relevant prior art disclosed in those documents, has been mentioned in the description.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/07254

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The subject matter of the present application does not meet the requirement of clarity (PCT Article 6).

Claim 1 is not supported by the description, because its scope exceeds the scope established by the description. The reasons for that finding are as follows: the feature "organic polymers", which is mentioned in Claim 1, includes a very large number of compounds, but the only organic polymers mentioned in the present description and examples are polyvinyl pyrrolidone, hydroxypropyl methyl cellulose and solid polyethylene glycols (see esp. page 7, lines 9-14).

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 2 0 NOV 2000

W!PO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikal 36 und Regal 70 PCT)

	(Artiker 50 drid riege	170101)
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
FDS/TESTOSTERON	·	
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag	,
PCT/EP99/07254	30/09/1999	02/10/1998
Internationale Patentklassification (IPK) oder	nationale Klassifikation und IPK	
A61K9/00		
Anmelder		
JENAPHARM GMBH & CO. KG et a	al.	
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Anm	fungsbericht wurde von der mit o elder gemäß Artikel 36 übermitte	der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte elt.
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam	t 6 Blätter einschließlich dieses	Deckblatts.
	AAU AOFALL II debei beedek aa	sich um Dietter mit Beschreibungen Ansprüchen
Außerdem liegen dem Bericht	ANLAGEN bei; dabei nandeit es ändert wurden und diesem Beric	sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser
Behörde vorgenommenen Ber	ichtigungen (siehe Regel 70.16	und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Disea Aslanan umfanon inggang	at 2 Blätter	
Diese Anlagen umfassen insgesan	il 2 Dialler.	
	1	
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:	
⊠ Grundlage des Bericht	S	
II ☐ Priorität	Outschaus When Neubeit orfine	torische Tätigkeit und gewerhliche Anwendhark if
1		derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbark it
IV Mangelnde Einheitlich		der Neuheit, der erfinderische Tätigkeit und d. r.
V ⊠ Begründete Feststellui gewerbliche Anwendb	ng nach Aftikei 35(2) hinsichtlich arkeit; Unterlagen und Erklärung	der Neuheit, der erfinderische Tätigkeit und d r en zur Stützung dieser Feststellung
VI 🗆 Bestimmte angeführte		
	internationalen Anmeldung	
VIII 🖾 Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen Anmeldu	ng
Datum der Einreichung des Antrags	Datum	der Fertigstellung dieses Berichts
05/04/2000	16.11.2	2000
Name und Postanschrift der mit der internati	onalen vorläufigen Bevolln	nächtigter Bediensteter
Prüfung beauftragten Behörde:		See 31 E
Europäisches Patentamt D-80298 München	Heirh	aut, M
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	56 epmu d	Star Star Star Star Star Star Star Star
Fax: +49 89 2399 - 4465	Tel. Nr	+49 89 2399 8642

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/07254

1.	Gru	ndlag d s B rich	nts 🤫			
1.	Artik nicht	el 14 hin vorgelegt	rstellt auf der Grundlage (<i>Ers.</i> t wurden, gelten im Rahmen o e keine Änderungen enthalten n:	lieses Berichts	em Anmeldeamt auf e als "ursprünglich eing	eine Aufforderung nach ereicht" und sind ihm
	1-20)	ursprüngliche Fassung			
	Pate	entansprüche, Nr.	:			
	1-5		eingegangen am	11/09/2000	mit Schreiben vom	04/09/2000
	Zeic	chnungen, Blätter	:			
	1/3-	3/3	ursprüngliche Fassung			
2.	die i	internationale Anm	he: Alle vorstehend genannte neldung eingereicht worden ist chts anderes angegeben ist.	n Bestandteile : , zur Verfügung	standen der Behörde g oder wurden in diese	in der Sprache, in der er eingereicht, sofern
		Bestandteile stand ei handelt es sich u	den Behörde in der Sprache: , um	zur Verfügung	bzw. wurden in diesei	Sprache eingereicht;
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	Jbersetzung, die für die Zwecl	ce der internatio	onalen Recherche ein	gereicht worden ist (nac
		die Veröffentlichu	ngssprache der internationale	n Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).	
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	Übersetzung, die für die Zwecl 5.2 und/oder 55.3).	ke der internatio	onalen vorläufigen Prü	ifung eingereicht worder
3	. Hin: inte	sichtlich der in der rnationale vorläufiç	internationalen Anmeldung of ge Prūfung auf der Grundlage	fenbarten Nucl des Sequenzp	eotid- und/oder Ami rotokolls durchgeführt	n osäuresequenz ist die worden, das:
		in der internationa	alen Anmeldung in schriftliche	r Form enthalte	n ist.	
		zusammen mit de	er internationalen Anmeldung	in computerlest	oarer Form eingereich	t worden ist.
		bei der Behörde r	nachträglich in schriftlicher Fo	rm eingereicht v	worden ist.	
			nachträglich in computerlesba			
		Die Erklärung, da Offenbarungsgeh	ass das nachträglich eingereic nalt der internationalen Anmelo	hte schriftliche dung im Anmelo	Sequenzprotokoll nich dezeitpunkt hinausgeh	nt über den nt, wurde vorgelegt.
			ass die in computerlesbarer Fo I entsprechen, wurde vorgeleg		nformationen dem sch	riftlichen
4	. Auf	fgrund der Änderur	ngen sind folgende Unterlager	n fortgefallen:		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/07254

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·								
		B schreibung,	Seiten:							
	\boxtimes	Ansprüche,	Nr.:	e	5					
		Zeichnungen,	Blatt:							
5.		Dieser Bericht ist oh angegebenen Gründ eingereichten Fassu	len nach Auff	assu	ng der Behör	de über der	erungen ers n Offenbarur	tellt worde ngsgehalt i	n, da diese a n der ursprü	aus den nglich
		(Auf Ersatzblätter, de beizufügen).	ie solche Änd	erun	gen enthalten	, ist unter F	Punkt 1 hinzi	ıweisen;sie	e sind dieser	n Bericht
6.	Etw	vaige zusätzliche Berr	nerkungen:							
V.	Beg gev	gründete Feststellun werblichen Anwendb	ng nach Artik parkeit; Unter	el 35 rlage	5(2) hinsichtli en und Erklär	ch der Neu ungen zur	uheit, der ei Stützung d	finderisch ieser Fest	nen Tätigkei stellung	t und d
1.	Fes	ststellung								
	Ne	uheit (N)		la: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-5				
	Erf	inderische Tätigkeit (E	ET)	Ja:	Ansprüche					

1-5

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Nein: Ansprüche

Nein: Ansprüche

Ja:

Ansprüche

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

si he Beiblatt

- Es wird auf die folgenden Dokumente (D) verwiesen: 1
 - D1: WO-A-9 738 663
 - D3: WANG, CHRISTINA; ET AL.: 'Testosterone undecanoate and testosterone cyclodextrin' PHARMACOLOGY, BIOLOGY, AND CLINICAL APPLICATIONS OF ANDROGENS. PROC. INT. ANDROG. WORKSHOP, 2ND.,1995, Seiten 487-491, XP000865802
- Der Gegenstand des vorliegenden unabhängigen Anspruchs 1 (Verwendung) 2 erfüllt nicht die Erfordernisse der Neuheit (Artikel 33(2) PCT) im Licht des Dokuments D3.

Dokument D3 beschreibt die Verwendung von oralen oder sublingualen Testosteron enthaltenden Arzneimittel, insbesondere Testosteroncyclodextrin oder Testosteronundecanoat (siehe insbesondere Seite 490, Absatz 3 in D3). Testosteroncyclodextrin besteht aus natürlichem Testosteron, umhüllt von einem Kohlenhydratring, wodurch die Aufnahme durch die orale Mukosa verbessert wird (siehe insbesondere Seite 488, Absatz 4 in D3). Die besagten Arzneimittel werden vorteilhaft verwendet in der Behandlung von verspäterter Pubertät bei Jungen und von Androgenmangel bei älteren Mannern, d.h. Krankheiten, die mit einem veränderten Testosteronspiegel einhergehen (siehe insbesondere Seite 490, Absatz 3 in D3).

Es wird darauf hingewiesen, daß Cyclodextrin ein organisches Polymer ist, und daß ein Produkt nicht lediglich dadurch neu wird, weil es durch ein neues Verfahren hergestellt wurde. Das Merkmal "in einem Sprühtrockungsverfahren amorph in organische Polymere eingebettet" unterscheidet den Gegenstand des vorliegenden Patentanspruchs 1 nicht von der Lehre des Dokuments D3, in dem das Herstellungsverfahren des Testosteronesters nicht explizit offenbart worde ist.

Es wird weiter darauf hingewiesen, daß der Wortlaut "... und/oder Testosteron ... im vorliegenden Patentanspruch 1 auch die Anwesenheit von Testosteron hne

Testosteronester einschließt. Die Arzneimittel beschrieben im Dokument D3 weisen eine zeitlich gesteuerte Wirkstofffreisetzung vor.

- Die abhängigen Patentansprüche 2-5 enthalten keine Merkmale, die in Kombina-3 tion mit den Merkmalen des Patentanspruchs 1, auf den sie sich beziehen, die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit bzw. erfinderische Tätigkeit erfüllen.
- Für die Beurteilung der Frage, ob der Gegenstand der vorliegenden Patentan-4 sprüche 1-5 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Patentansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Patentansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Patentansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

VII

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse der Regel 5.1 (a)(ii) 1 PCT, da in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 und D3 offenbarte einschlägige Stand der Technik, noch diese Dokumente, angegeben worden sind.

VIII

- Der Gegenstand der vorliegenden Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse der 1 Klarheit (Artikel 6 PCT).
 - Der Patentanspruch1 wird nicht durch die Beschreibung gestützt, da sein Umfang über den durch die Beschreibung gerechtfertigten Umfang hinausgeht. Die Gründe dafür sind die folgenden: das im Patentanspruch 1 genannte Merkmal "organische Polymere" umfaßt eine sehr große Anzahl von Verbindungen, und in der vorliegenden Beschreibung und Beispiele werden als organische Polymere

lediglich Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und feste Polyäthylenglykole genannt (siehe insbesondere Seite 7, Zeilen 9-14).

CLMSPAMD'L

21

EPO - DG 1

1 1, 09, 2000

Patentansprüche



- 1. Verwendung von Testosteronestern mit 1 bis 20 CAtomen im Carbonsäurerest oder Mischungen aus zwei
 oder mehreren Testosteronestern mit unterschiedlichen
 Carbonsäureresten und/oder Testosteron zur Herstellung von bukkal applizierbaren bioadhäsiven Systemen
 mit zeitlich gesteuerter Wirkstofffreisetzung zur Behandlung von Erkrankungen, welche mit einem veränderten Testosteronspiegel einhergehen;
- 15 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kohlenstoffgerüste der Carbonsäurereste gradkettig, verzweigt, alicyclisch, gesättigt und/oder ungesättigt mit bis zu fünf Doppel- und/oder Dreifachbindungen sind.
 - 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis von Testosteron zu Testosteronester 1 : 100 bis 1 : 1, vorzugsweise 1 : 10 bis 1 : 1,5 beträgt.
- Verwendung-gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 dadurch gekennzeichnet, daß die bukkal zu applizierenden bioadhäsiven Systeme erhältlich sind, indem man die Wirkstoffe zunächst getrennt oder gemeinsam in einem Sprühtrocknungsverfahren amorph in organische Polymere eingebettet.

35

20

25

GEANDERTES BLATT

5

Verwendung gemäß Ansprüch (, dadurch gekennzeichnet, daß man die amorphen Testosteron-Sprühprodukte zusammen mit anderen Hilfsstoffen, Eindemitteln, Füllmitteln, Gleitmitteln, bioadhäsiven Polymeren, Tensiden, Zerfallsbeschleunigern mischt und zu Ein- oder Mehrschichttabletten verpreßt.

1 dis 4 Verwendung gemäß einem der teranstehenden Ansprüche zur gezielten Einstellung therapeutischer oder zirka-10 dianer Rhythmen der Testosteronspiegel.

GEANDERTES BLATT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte Jonal Application No

			rui/Er 99	707234
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/00			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifical $A61K$	tion symbols)		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are incli	uded in the fields s	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical	, search terms used	1)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages		Relevant to claim No.
X	WO 97 38663 A (FLEMINGTON PHARMA CORPORATION) 23 October 1997 (19 page 1, line 30 -page 2, line 2 page 13; example 7			1,2,6
X	VOORSPOELS, JODY; ET AL.: "Bucc Absorption of Testosterone and I Using a Bioadhesive Tablet in Do PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 13, no. 8, August 1996 (199 pages 1228-1232, XP000865566 US the whole document	ts Esters gs"		1,2,6
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family r	members are listed	in annex.
"A" docume conside "E" earlier dilling da "L" docume which i citation "O" docume other m "P" docume later th	nt which may throw doubts on priority claim(s) or scited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	cited to understand invention "X" document of particu cannot be consider involve an inventiv document of particu cannot be consider document is combinents, such combinate and document member of the combinate and companies." "&" document member of the control	I not in conflict with dithe principle or the tlar relevance; the cred novel or cannot e step when the do- clar relevance; the cred to involve an invined with one or mo- ination being obvious of the same patent	the application but sory underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention rentive step when the re other such docusto a person skilled
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of t	he international sea	irch report
24	January 2000	31/01/20	000	
Name and m	ealing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eav. (431-70, 340-3016	Authorized officer Ventura	Amat, A	



Inte ional Application No PCT/EP 99/07254

	ion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to claim No.
(WANG, CHRISTINA; ET AL.: "Testosterone undecanoate and testosterone cyclodextrin" PHARMACOLOGY, BIOLOGY, AND CLINICAL APPLICATIONS OF ANDROGENS. PROC. INT. ANDROG. WORKSHOP, 2ND.,1995, pages 487-491, XP000865802 the whole document		1,2,6
ŀ			
ŀ			
Ì			
-			
	•		
		•	

Information on patent family members

Inti ional Application No PCT/EP 99/07254

	Publication date			Publication date
Α	23-10-1997	US	5955098 A	21-09-1999
	•	AU	2190797 A	07-11-1997
		CA	2252050 A	23-10-1997
		EP	0904055 A	31-03-1999
•	A	date	A 23-10-1997 US AU CA	A 23-10-1997 US 5955098 A AU 2190797 A CA 2252050 A



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:	WO 00/19975
A61K 9/00	A1	(43) Internationales	
	ŀ	1 ` '	April 2000 (13.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07254

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. September 1999

(30.09.99)

DE

(30) Prioritätsdaten:

å,

198 47 252.8 60/106,520

2. Oktober 1998 (02,10,98)

3. November 1998 (03.11.98) US

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): JENAPHARM GMBH & CO. KG Otto-Schott-Strasse 15, D-07745 Jena (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÜBLER, Doris [DE/DE]; 12, D-07407 Schmieden (DE). KAUFMANN, Gunter [DE/DE]; Schillbachstrasse 41, D-07743 Jena (DE). OETTEL, Michael [DE/DE]; Beethovenstrasse 30, D-07743 Jena (DE). ZIMMERMANN, Holger [DE/DE]; Triniusstrasse 12, D-98693 Ilmenau-Roda (DE). DITTGEN, Michael [DE/DE]; Heidenberg 35/37, D-99510 Apolda (DE). FRICKE, Sabine [DE/DE]; An der Riese 1b, D-07749 Jena (DE). BÖSE, Manfred [DE/DE]; Magdelstieg 106, D-07745 Jena (DE). LADWIG, Ralf [DE/DE]; Hanns-Eisler-Strasse 16, D-07745 Jena (DE). CLAUSSEN, Sven [DE/DE]; Dornburger Strasse 99,

(74) Anwalt: LEYBACH, Holger, Jenapharm GmbH & Co. KG, Patentabteilung, Otto-Schott-Strasse 15, D-00745 Jena

Pritzel 18, D-37299 Weißenborn (DE).

D-07743 Jena (DE). TIMPE, Carsten [DE/DE]; Auf dem

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD,

MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM. AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI,

CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

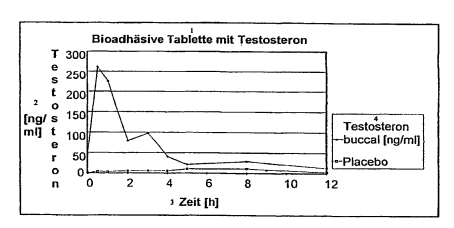
Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: USE OF TESTOSTERONE ESTERS AND/OR TESTOSTERONE FOR PRODUCING BUCALLY APPLICABLE BIO-ADHESIVE SYSTEMS WITH TIME-RELEASED ACTIVE INGREDIENTS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON TESTOSTERONESTERN UND/ODER TESTOSTERON ZUR HERSTELLUNG VON BUKKAL APPLIZIERBAREN BIOADHÄSIVEN SYSTEMEN MIT ZEITGESTEUERTER ARZNEISTOF-FWIRKUNG

(57) Abstract

The invention relates to the use of testosterone esters with 1-20 C atoms in a carboxylic acid radical or mixtures of two or several testosterone esters with various carboxylic acid radicals and/or the use of testosterone in the production of bucally applicable bio-adhesive systems with timed release of active ingredients for the treatment of diseases that are accompanied by a change in the level of testosterone. The inventive enablesherapeutic use and/or circadian rhythms of the testosterone level to be adjusted in a targeted manner.



I. BIO-ADHESIVE TABLETS WITH TESTOSTERONE

2. TESTOSTERONE (NG/ML)

3. TIME (H)

4. BUCCAL TESTOSTERONE (NG/ML)

(57) Zusammenfassung

Beschrieben wird die Verwendung von Testosteronestern mit 1 bis 20 C-Atomen im Carbonsäurerest oder Mischungen aus zwei oder mehreren Testosteronestern mit unterschiedlichen Carbonsäurerestern und/oder Testosteron zur Herstellung von bukkal applizierbaren bioadhäsiven Systemen mit zeitlich gesteuerter Wirkstofffreisetzung zur Behandlung von Erkrankungen, welche mit einem veränderten Testosteronspiegel einhergehen. Die erfindungsgemäße Verwendung gestattet die gezielte Einstellung therapeutischer und/oder zirkadianer Rhythmen der Testosteronspiegel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	ÜA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	-	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	~	Zimbaowe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/19975 PCT/EP99/07254

Verwendung von Testosteronestern und/oder Testosteron zur Herstellung von bukkal applizierbaren bioadhäsiven Systemen mit zeitgesteuerter Arzneistoffwirkung

5

Die Erfindung betrifft die Kombination von Testosteron mit Testosteronestern (oder alleinige Verwendung von Testosteronestern) in einer bukkalen, bioadhäsiven Zubereitung, so daß durch feinabgestimmte Dosierung der Wirkstoffe und Auswahl der Ester zeitgesteuert verschiedene gewünschte Testosteron-Plasmaspiegel bei Patienten individuell, z.B. zur Wiederherstellung eines zirkadianen körpereigenen Rhythmus ein- bzw. hergestellt werden können.

15

10

Testosteron ist quantitativ und qualitativ das bedeutendste Androgen, das im Körper synthetisiert wird. Es wird hauptsächlich in den Testes, in geringer Menge in der Nebennierenrinde und bei Frauen in den Ovarien gebildet.

- Beim Mann ist Testosteron verantwortlich für die Entwicklung der männlichen Ausprägung während der fetalen-, neonatalen und pubertären Reifung und schließlich für den Erhalt des männlichen Phänotyps, sowie Androgenabhängiger Funktionen (z.B. Spermatogenese). Testosteron
- hat protein-anabole Wirkung (an Muskulatur, Knochen, Hämatopoese, Niere, Leber) [E. Mutschler, Arzneimittel-wirkungen, 6. Auflage, S. 334-337, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart 1991].
- Bei oraler oder parenteraler Gabe von Testosteron findet eine schnelle Absorption im Gastrointestinaltrakt, anschließend Transport über die Portalvene in die Leber mit nachfolgender honer Metabolisierung statt, die eine kurze Plasmahalbwertszeit des Testosterons von ca. 10 min bedingt [Auterhoff, H., Knabe, J., Höltje, H.-D., Lehrbuch der Pharmazeutischen Chemie, 12. Aufl.,570 - 573, Wissen-

WO 00/19975

2

PCT/EP99/07254

schaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart 1991]. Zum Aufbau physiologischer Serumspiegel ist die orale Gabe von 400 mg (!) Testosteron erforderlich [S.G.Johnson, E.P. Bennet, V.G.Jensen: Therapeutic effectiveness of oral testosterone. Lancet, 2, 1974, 1473 - 1475].

Um eine Verlängerung der Testosteronwirkung zu erzielen, injiziert man Testosteronester (Testosteronpropionat, Testosteronenantat, Testosteronundecanoat) verschiedener Kettenlänge intramuskulär als ölige Lösung oder Suspensi-10 on. Es ist bekannt, daß im Kontakt mit Körperflüssigkeiten des Gewebes diese Ester langsam unter Einfluß von Esterasen hydrolysieren und das pharmakologisch wirksame Testosteron freigeben. Der Einfluß der Esterart auf das Wachstum des Kapaunenkammes nach i.m. Injektion ist bereits beschrieben [Meier R. und Tschopp E.: Arch. Exptl. Pathol. Pharmacol. 226,532 (1955)].

Darüberhinaus wird Testosteronundecanoat (als Weichgela-20 tinekapsel in Ölsäure) oral über den lymphatischen Weg appliziert [Präparat Andriol®]. Über die Ölsäureeinbettung gelangt der Arzneistoff aus dem Gastrointestinaltrakt über den Ductus thoracicus in die Lymphbahn und somit in die systemische Zirkulation. Es resultieren jedoch variable Serumspiegel und gastrointestinale Nebenwirkungen. Diese Effekte können eine Dauertherapie zur Substitution erschweren [A.M. Matsumoto: Hormonal therapy of male hypogonadism. Endocrinol. Metab. Clin. North Am. 23, 1994, 857 - 875].

30

35

25

5

15

Andere Applikationsrouten (transdermal, nasal, sublingual, bukkal. subkutan) wurden von verschiedenen Forschergruppen untersucht [z.B.: N.A. Mazer, W.E. Heiber, J.F. Moellmer, A.W. Meikle, J.D. Stringham, S.W. Sanders, K.G.Tolman, W.D. Odell: Enhanced transdermal delivery of testosterone: a new physiological approach for androgen

replacement in hypogonadal men. J.Controll.Rel. 19:347 - 362 (1992)].

Nachteile der vorgenannten Therapien sind 1. entweder ein zu kurzer, schnell abflutender Testosteronspiegel (bei oraler Gabe) oder 2. - im Fall der intramuskulären Injektion von Testosteronestern - die Unveränderbarkeit konstant eingestellter Testosteronspiegel über längere Zeiträume (Tage bis Wochen), die keine individuelle zeitliche Steuerung der Testosteronwirkung in einer Applikationsform ermöglichen. Zusätzlich kann es hier zur Downregulation der basalen Testosteron-Sekretion kommen.

Die durch den hohen First-Pass-Effekt in der Leber bedingte geringe Bioverfügbarkeit kann durch bukkale bzw. sublinguale Applikation umgangen werden. Verschiedene Studien belegen dies [z.B.: Pitha, J., Anaissie, J., Uekama, K.: g-Cyclodextrin: testosterone complex suitable for sublingual administration. J. Pharmaceutical Sciences, 76 (10) 1987, 788 - 790].

Die bukkale Applikation von Arzneistoffen ist im Stand der Technik bekannt.

EP-0371466 A betrifft eine schnell-lösliche Tablette zur raschen bukkalen Applikation u.a. von Steroiden (z.B. Estrogene, Progestine). Als Haupt-Hilfsstoffbestandteil wird ein wasserlöslicher Polyalkohol verwendet, in erster Linie Sorbitol. Vorteil ist der rasche initiale Anstieg der Arzneistoffkonzentration.

EP-0286581 A beinhaltet die transmukosale bukkale Applikation von Estrogenen (17ß-Estradiol und Ethinylestradiol): Das Estrogen wird im Rahmen der Hormon-

Replacement-Therapie bei postmenopausalen Frauen zur Behandlung des PMS (postmenopausales Syndrom) und Osteo-

WO 00/19975

5

porosetherapie in einer Dosierung von 50 - 100 $\mu g/Tag$ (17ß-Estradiol zur PMS-Therapie) bzw. 200 - 400 $\mu g/Tag$ (17ß-Estradiol zur Osteoporosetherapie) eingesetzt. Durch die bukkale Anwendung können therapeutische Plasmaspiegel unter Umgehung des First-Pass-Effekts erzielt werden.

WO -704342 beschreibt eine spezielle Rezeptur, die u.a. besonders für die bukkale Applikation von Estrogenen (z.B. Estradiol und Ester des Estradiols), Progestinen, Androgenen und anabolischen Steroiden geeignet sein soll: Die Formulierung enthält a) ca. 1 - 20 % eines löslichen, adhäsiven Polymers (Carbomere, partiell hydrolysiertes PVA, Polyethylenoxid, Polyacrylat, Hydroxypropylmethylcellulose, b) einen löslichen, direkttablettierbaren Hilfsstoff und c) den Wirkstoff. Das adhäsive Polymer fixiert die Rezeptur bzw. Arzneiform an der Applikationsstelle.

US-4396615 A beschreibt die Behandlung Androgen-bezogener Erkrankungen durch Gabe des Testosteron-5α-Reduktase Inhibitors 6-Methylen-Progesteron mittels topischer Formulierungen. Diese enthalten den Inhibitor und einen inerten topischen Carrier (u.a. Silikone, Methylcellulose, Hydroxymethylcellulose).

25

30

35

CA-2105887 A offenbart ein bio-erodierbares System zur bukkalen und vaginalen Applikation u.a. von Hormonen (Estradiol). Das System ist wasserlöslich und mucoadhärent. Es besteht aus einem festen, löslichen, lyophilisierten Schaum und dem Wirkstoff. Die Auflösungszeit beträgt mindestens 8 h. Das System haftet an der mukosalen Membran, wo es den Arzneistoff freigibt. Verwendete Polymere sind vornehmlich Gelatine, Natriumcarboxymethylcellulose, Methylcellulose etc. Vorteil des Systems ist insbesondere die lange Haftdauer.

5

30

35

· . y

Bezüglich einer gezielten Zeitsteuerung von Arzneimitteln ist anzumerken, daß es bei unseren heute verfügbaren Arzneimitteln nicht möglich ist, die Wirkstofffreisetzung variabel zu gestalten und eine Anpassung der Freisetzung an den individuellen Arzneistoffbedarf des Patienten vorzunehmen.

Zur Freisetzungssteuerung werden bei herkömmlichen Depotarzneimitteln vorwiegend passiv ablaufende Auflösungs-,

Diffusions-, Quellungs- und Erosionsprozesse eingesetzt
[Gröning, R., Arzneiformen mit elektronisch gesteuerter
Freisetzung, in Pharmazeutische Technologie: Moderne Arzneiformen, S. 441. Aufl., Müller, R.H., Hildebrand, G.E.
(Hrsg.), Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart 1998).

Die zeitgesteuerten Freisetzung von Arzneimitteln ist ebenfalls aus dem Stand der Technik bekannt.

JP-07118143 betrifft zeitkontrollierte Kapseln, die a)
wasserunlöslich oder partiell wasserlöslich sind, b) aus
in Wasser quellbare Substanzen (Pulver, Granulate oder
Pillen z.B. aus Calciumcarboxymethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon), c) Elemente (Tabletten) mit Wirkstoff im
Zentrum der Kapseln enthalten.

Weiterer Stand der Technik betrifft Retardzubereitungen unter Polymerverwendung, wie beispielsweise EP-068446 zur Verwendung von Methylcellulose oder Carboxymethylcellulose in Mischungen zur Retardierung.

Aufgabe der Erfindung ist es, die Vorteile der bukkalen Applikation von Steroiden mit hohem First-Pass-Effekt und geringer Bioverfügbarkeit, speziell von Testosteron und seinen Estern, mit der Nutzung der unterschiedlichen Pharmakokinetik der verschiedenen Testosteronester (je

WO 00/19975 PCT/EP99/07254

6

nach Kettenlänge) derart zu nutzen, daß durch sorgfältige Auswahl geeigneter Dosierungen und Ester das jeweils gewünschte Arzneistoffprofil eingestellt werden kann.

- Die Aufgabe wird durch die Verwendung von Testosteronestern mit 1 bis 20 C-Atomen im Carbonsäurerest oder Mischungen aus zwei oder mehreren Testosteronestern mit unterschiedlichen Carbonsäureresten und/oder Testosteron
 zur Herstellung von bukkal applizierbaren bioadhäsiven
 Systemen mit zeitlich gesteuerter Wirkstofffreisetzung
 zur Behandlung von Erkrankungen, welche mit einem veränderten Testosteronspiegel einhergehen, gelöst.
- Bevorzugt ist es, daß Testosteronester verwendet werden, bei denen die Kohlenstoffgerüste der Carbonsäurereste gradkettig, verzweigt, alicyclisch, gesättigt und/oder ungesättigt mit bis zu fünf Doppel- und/oder Dreifachbindungen sind.
- Bevorzugt ist es ferner, daß das Verhältnis von Testosteron zu Testosteronester 1 : 100 bis 1 : 1, besonders bevorzugt 1 : 10 bis 1 : 1,5 beträgt.
- Besonders bevorzugt ist es, daß die bukkal zu applizierenden bioadhäsiven Systeme erhältlich sind, indem man
 die Wirkstoffe zunächst getrennt oder gemeinsam in einem
 Sprühtrocknungsverfahren amorph in organische Polymere
 eingebettet.
- Ganz besonders bevorzugt ist des dabei, daß man die amorphen Testosteron-Sprühprodukte zusammen mit anderen
 Hilfsstoffen, Bindemitteln, Füllmitteln, Gleitmitteln,
 bioadhäsiven Polymeren, Tensiden, Zerfallsbeschleunigern
 mischt und zu Ein- oder Mehrschichttabletten verpreßt.

25

Bevorzugt ist die erfindungsgemäße Verwendung zur gezielten Einstellung therapeutischer voder zirkadianer Rhythmen der Testosteronspiegel.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Kettenlänge 5 des Testosteronesters nicht nur die Löslichkeit bestimmt, sondern, wie experimentell gezeigt werden konnte, offenbar auch die Esterspaltungskinetik im Blut oder Gewebeflüssigkeiten durch entsprechende Hydrolasen. Besonders 10 hervorzuheben ist beim Einsatz der Testosteronester die Verwendung von Sprüheinbettungstechniken in organische Polymere (Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose, feste Polyaethylenglycole), um eine entsprechende verbesserte Löslichkeit in der Mundhöhle zu erzielen. Dies ist besonders wichtig vor dem Hintergrund geringer 15 Speichelvolumina (ca. 1 - 1,5 ml), die dort im Durchschnitt zur Lösung der schwerlöslichen Ester zur Verfügung stehen. In der Publikation von Jody Voorspoels [Vorspoels, J., Remon, J.-P., Eechaute, W.E., De Sy, W., 20 Buccal Absorption of Testosterone and Its Esters Using a Bioadhesive Tablet in Dogs, Pharmaceutical Research, Vol.

13, No. 8, 1996, 1228 - 1232) zeigten die an 6 kastrierten Beagle-Hunden untersuchten Testosteronester (Testosteronacetat, Testosteronpropionat, Testosteronenantat, Testosterondecanoat) trotz der höheren Lipophilie keine höhere Bioverfügbarkeit als Testosteron. Da die Ester nur durch trockenes Mischen direkt verpreßt wurden, ohne daß eine spezielle Präformulierungstechnologie

(Amorphisierung durch Sprüheinbettung) zur Anwendung kam, 30 beruhen diese schlechteren Ergebnisse vermutlich auf der teilweise extrem geringen Löslichkeit der Ester im kristallinen Zustand.

Es konnte gezeigt werden, daß durch die bukkale Applika-35 tion von Testosteron in Kombination mit Testosteronestern verschiedener Kettenlänge unterschiedliche Blutspiegelmuster bzw. -rhythmen (i.S. einer zirkadianen Rhythmik) eingestellt werden können. Bei der Auswahl der Testosteronester kann die Auswahl gezielt aus drei Gruppen vorgenommen werden: 1. Ester kürzerer Kettenlänge (z.B.

- Testosteronacetat oder -propionat), 2.Ester mittlerer Kettenlänge (z.B. Testosteronenanthat, -cipionat, cyclohexancarboxylat) und 3. Ester höherer Kettenlänge (z.B. Tetsosteronundecanoat, -bucyclat).
- 10 Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß
 Testosteron bzw. der jeweilige Testosteronester in Ethanol zusammen mit dem Polymer (z.B. Polyvinylpyrrolidon
 oder Hydroxypropylmethylcellulose) gelöst und zu einer
 amorphen Sprüheinbettung in einer Sprühtrocknungsanlage
 weiterverarbeitet wird. Dabei ist es möglich, daß 1. die
 genannten Wirkstoffe getrennt voneinander oder 2. zusammen in einem Arbeitsschritt miteinander amorph eingebettet werden.
- Die feinkörnige Sprüheinbettung wird dann mit anderen Hilfsstoffen zur Herstellung bioadhäsiver Bukkaltabletten (Bindemittel: Polyvinylpyrrolidon, Celluloseether; Füllmittel: Cellactose®, Mannitol, Sorbitol, Lactose, Gleitmittel: Magnesiumstearat, hydrierte Pflanzenfette, bioadhäsive Polymere: Polyacrylate [Carbopole®, Natriumcarboxymethylcellulose] und ggf. weitere Hilfsstoffe, wie Tenside, Zerfallsbeschleuniger) trocken gemischt und zu Bukkaltabletten gepreßt, die auch schichtartig aufgebaut sein können (Wirkstoffschicht, bioadhäsive Klebeschicht; uni- oder multidirektionale Freisetzung).

Ausgehend von Blutspiegeluntersuchungen mit den Monosubstanzen können über die Wahl der beiden Parameter

- Dosierung der Wirkstoffkomponente
- Wahl des Esters bzw. der Kettenlänge an C-17 entsprechende Release-Muster eingestellt werden.

WO 00/19975

5

10

Als vorteilhaft hat sich beispielsweise die Kombination des kurzwirksamen Testosterons zusammen mit dem Testosteronundecanoat (C-11-Kette) mit längerer Halbwertszeit ergeben (s. Ausführungsbeispiele).

9

PCT/EP99/07254

Bevorzugt ist hierbei ein Verhältnis der Wirkstoffe zueinander, wobei das Verhältnis Testosteron: Σ Testosteronester: 1 : 100 bis 1 : 1, besonders bevorzugt 1 : 10 bis 1 : 1,5 beträgt.

Durch geschicktes Kombinieren von Testosteron und Testosteronestern ist die Einstellung von Blutspiegelverläufen möglich, die die körpereigene Rhythmizität endogener 15 Testosteronspiegel abzubilden bzw. zu simulieren in der Lage sind: So kann beispielsweise die Wirkungsdauer einer bioadhäsiven Bukkaltablette mit Testosteron durch die Kombination mit Testosteronundecanoat verlängert werden (vgl. Fig.1 und Fig. 3): Blutspiegelwerte > 100 ng/ml 20 werden im Anwendungsbeispiel (äquimolare Kombination) am weiblichen Hund von ca. 2 h auf über 4 h verlängert; darüberhinaus läßt sich ein ausgeprägter (kleinerer) 2. Puls mit einem Maximum nach ca. 3 h erkennen. Nach 8 h sind die Testosteronwerte mit fast 50 ng/ml immer noch doppelt 25 so hoch im Vergleich zur Gabe der Monosubstanz.

Im wesentlichen wird der eingestellte Blutspiegelverlauf an Testosteron durch zwei Parameter gesteuert:

• die Kettenlänge und räumliche Struktur der Esterkette an C-17: Diese bestimmt einerseits die Lipophilie und damit die Löslichkeit, andererseits in ausgeprägter Weise die Esterspaltungs- bzw. Hydrolysegeschwindigkeit (Wechselwirkungen der Esterseitenkette mit dem aktiven Zentrum der Hydrolasen). So werden Ester höherer Kettenlänge langsamer gespalten als solche mit mittlerer

WO 00/19975 PCT/EP99/07254

10

bzw. kürzerer Länge. In diesem Sinne flutet das dadurch freigesetzte Testosteron langsamer an als bei Gabe reinen Testosterons; der Peak erscheint später. Über die Kettenlänge besteht somit die Möglichkeit einer mehr oder minder gezielten Zeitsteuerung der arzneilichen Wirkung;

 die Dosierung von Testosteron bzw. Testosteronester über die direkte Proportionalität der AUC in Relation zur applizierten Dosis

5

10

15

20

Dies könnte eine Bedeutung für die Hormonsubstitution (Hormone Replacement Therapy) bei älteren Männern mit partiellem Androgendefizit (sog. PADAM-Patienten) haben, indem mangelnde Plasmaspiegel entsprechend therapeutisch korrigiert werden.

Die folgenden Ausführungsbeispiele erläutern die Erfindung in nicht-beschränkender Weise:

Beispiel 1:
Bioadhäsive Tablette mit Testosteron

Rezeptur

5

Bestandteil	Masse/Tablette
Wirkstoffschicht	
Testosteron-	50,00
Präformulierung (20%)	·
Mannitol	43,90
Cellactose 80	29,50
Carmellose-Natrium	1,20
Magnesiumstearat	1,50
Talkum	4,30
Klebeschicht	
Mannitol	17,40
Cellactose 80	34,82
Carmellose-Natrium	10,18
Magnesiumstearat	0,65
Eisenoxidrot	0,05
Talkum	1,90

Herstellung:

Herstellung der Präformulierung:

Die Testosteron-Präformulierung (20 %) wird durch Sprühtrocknung hergestellt. Dabei wird der Wirkstoff zusammen
mit dem Polymer (Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose z.B.) und ggf. einem weiteren Hilfsstoff
(Träger oder antistatisch wirkender Hilfsstoff) in einem
geeigneten Lösungsmittel gelöst bzw. suspendiert. Die
durch ständiges Rühren homogenisierte Suspension wird in
einer Sprühtrocknungsanlage zu einem feinkörnigen Pulver
sprühgetrocknet.

5

20

Herstellung der Wirkstoffschicht

Diese Präformulierung wird zusammen mit den anderen Hilfsstoffen der Wirkstoffschicht (Mannitol, Cellactose 80) in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) ca. 20 min und dann unter Zufügen der äußeren Phase (Carmellose-Natrium, Magnesiumstearat, Talkum) nochmals 5 min gemischt.

Herstellung der Klebeschicht

Eisenoxidrot und Talkum werden in einer Kugelmühle innig verrieben. Anschließend mischt man ca. 20 min in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbula-mischer, Taumelmischer etc.) Mannitol und Cellactose 80, gibt die Farbverreibung sowie Carmellose-Natrium und Magnesiumstearat als äußere Phase hinzu und mischt nochmals 5 min.

Wirkstoff- und Klebeschicht werden anschließend auf einer geeigneten Tablettenpresse entsprechend der Massenrelation zu Zweischichttabletten verpreßt.

Fig. 1 zeigt den Blutspiegelverlauf einer Formulierung nach Beispiel 1.

Beispiel 2:

Bioadhäsive Tablette mit Testosteronundecanoat

Rezeptur

5

Bestandteil	Masse/Tablette	
Wirkstoffschicht		
Testosteronundecanoat-	50,00	
Präformulierung (20%)		
Mannitol	43,90	
Cellactose 80	29,50	
Carmellose-Natrium	1,20	
Magnesiumstearat	1,50	
Talkum	4,30	

Klebeschicht	
Mannitol	17,40
Cellactose 80	34,82
Carmellose-Natrium	10,18
Magnesiumstearat	0,65
Eisenoxidrot	0,05
Talkum	1,90

Herstellung:

Herstellung der Präformulierung:

Die Testosteronundecanoat-Präformulierung (20 %) wird durch Sprühtrocknung hergestellt. Dabei wird der Wirkstoff zusammen mit dem Polymer (Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose z.B.) und ggf. einem weiteren Hilfsstoff (Träger oder antistatisch wirkender Hilfsstoff) in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst bzw. suspendiert. Die durch ständiges Rühren homogenisierte Suspension wird in einer Sprühtrocknungsanlage zu einem feinkörnigen Pulver sprühgetrocknet.

Herstellung der Wirkstoffschicht

Diese Präformulierung wird zusammen mit den anderen Hilfsstoffen der Wirkstoffschicht (Mannitol, Cellactose 80) in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) ca. 20 min und dann unter Zufügen der äußeren Phase (Carmellose-Natrium, Magnesiumstearat, Talkum) nochmals 5 min gemischt.

10 <u>Herstellung der Klebeschicht</u>

Eisenoxidrot und Talkum werden in einer Kugelmühle innig verrieben. Anschließend mischt man ca. 20 min in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) Mannitol und Cellactose 80, gibt die Farbverreibung sowie Carmellose-Natrium und Magnesiumstearat als äußere Phase hinzu und mischt nochmals 5 min.

Wirkstoff- und Klebeschicht werden anschließend auf einer geeigneten Tablettenpresse entsprechend der Massenrelation zu Zweischichttabletten verpreßt.

Fig. 2 zeigt den Blutspiegelverlauf einer Formulierung nach Beispiel 2.

20

5

Beispiel 3:

Bioadhasive Tablette mit Testosteron und Testosteronundecanoat

5 Rezeptur

Bestandteil	Masse/Tablette
Wirkstoffschicht	
Testosteron-	50,00
Testosteronundecanoat-	
Präformulierung (20%,20%)	
Mannitol	43,90
Cellactose 80	29,50
Carmellose-Natrium	1,20
Magnesiumstearat	1,50
Talkum	4,30
Klebeschicht	
Mannitol	17,40
Cellactose 80	34,82
Carmellose-Natrium	10,18
Magnesiumstearat	0,65
Eisenoxidrot	0,05
Talkum	1,90

Herstellung:

Herstellung der Präformulierung:

Die Testosteron/Testosteronundecanoat-Präformulierung (20%) wird durch Sprühtrocknung hergestellt. Dabei werden beide Wirkstoffe zusammen mit dem Polymer (Polyvinyl-pyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose z.B.) und ggf. einem weiteren Hilfsstoff (Träger oder antistatisch wirkender Hilfsstoff) in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst bzw. suspendiert. Die durch ständiges Rühren homoge-

nisierte Suspension kann in einer Sprühtrocknungsanlage zu einem feinkörnigen Pulver sprühgetrocknet werden.

Herstellung der Wirkstoffschicht

Diese Präformulierung wird zusammen mit den anderen Hilfsstoffen der Wirkstoffschicht (Mannitol, Cellactose 80) in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbula-mischer, Taumelmischer etc.) ca. 20 min und dann unter Zufügen der äußeren Phase (Carmellose-Natrium, Magnesiumstearat, Talkum) nochmals 5 min gemischt.

Herstellung der Klebeschicht

Eisenoxidrot und Talkum werden in einer Kugelmühle innig verrieben. Anschließend mischt man ca. 20 min in einem

- geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbula-mischer, Taumelmischer etc.) Mannitol und Cellactose 80, gibt die Farbverreibung sowie Carmellose-Natrium und Magnesiumstearat als äußere Phase hinzu und mischt nochmals 5 min.
- Wirkstoff- und Klebeschicht werden anschließend auf einer geeigneten Tablettenpresse entsprechend der Massenrelation zu Zweischichttabletten verpreßt.
- Fig. 3 zeigt den Blutspiegelverlauf einer Formulierung nach Beispiel 3.

Beispiel 4:

Bioadhäsive Tablette mit Testosteron, Testosteronenanthat)

5 Rezeptur

Bestandteil	Masse/Tablette
Wirkstoffschicht	
Testosteron-	50,00
Testosteronenanthat-	
Präformulierung (20%,20%)	
Mannitol	58,60
Emcompress	14,00
Carbopol® 974	2,00
Magnesiumstearat	1,50
Talkum	4,30
Klebeschicht	
Mannitol	17,40
Emcompress	34,82
Carbopol® 974	13,00
Magnesiumstearat	0,65
Eisenoxidrot	0,05
Talkum	1,90

Herstellung:

Herstellung der Präformulierung:

Die Testosteron/Testosteronenanthat-Präformulierung (20%) wird durch Sprühtrocknung hergestellt. Dabei werden beide Wirkstoffe zusammen mit dem Polymer (Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose z.B.) und ggf. einem weiteren Hilfsstoff (Träger oder antistatisch wirkender Hilfsstoff) in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst bzw. suspendiert. Die durch ständiges Rühren homogenisierte Sus-

WO 00/19975 PCT/EP99/07254

18

pension wird in einer Sprühtrocknungsanlage zu einem feinkörnigen Pulver sprühgetrocknet.

Herstellung der Wirkstoffschicht

Diese Präformulierung wird zusammen mit den anderen Hilfsstoffen der Wirkstoffschicht (Mannitol, Emcompress) in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) ca. 20 min und dann unter Zufügen der äußeren Phase (Carbopol® 974, Magnesiumstearat, Talkum) nochmals 5 min gemischt.

Herstellung der Klebeschicht

Eisenoxidrot und Talkum werden beispielsweise in einer Kugelmühle innig verrieben. Anschließend mischt man ca.

20 min in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) Mannitol und Emcompress, gibt die Farbverreibung sowie Carbopol® 974 und Magnesiumstearat als äußere Phase hinzu und mischt nochmals 5 min.

20

Wirkstoff- und Klebeschicht werden anschließend auf einer geeigneten Tablettenpresse entsprechend der Massenrelation zu Zweischichttabletten verpreßt.

Beispiel 5: Bioadhäsive Tablette mit Testosteronpropionat und Testosterondecanonat

5 Rezeptur

Bestandteil	Masse/Tablette
Wirkstoffschicht	
Testosteronpropionat	50,00
Testosterondecanoat-	
Präformulierung (20%,20%)	
Mannitol	58,60
Emcompress	14,00
Carbopol [®] 974	2,00
Magnesiumstearat	1,50
Talkum	4,30
Klebeschicht	
Mannitol	17,40
Emcompress	34,82
Carbopol [®] 974	13,00
Magnesiumstearat	0,65
Eisenoxidrot	0,05
Talkum	1,90

Herstellung:

Herstellung der Präformulierung:

Die Testosteronpropionat/TestosterondecanoatPräformulierung (20 %) wird durch Sprühtrocknung hergestellt. Dabei werden beide Wirkstoffe zusammen mit dem
Polymer (Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose z.B.) und ggf. einem weiteren Hilfsstoff (Träger oder
antistatisch wirkender Hilfsstoff) in einem geeigneten
Lösungsmittel gelöst bzw. suspendiert. Die durch ständiges Rühren homogenisierte Suspension wird in einer Sprüh-

trocknungsanlage zu einem feinkörnigen Pulver sprühgetrocknet.

Herstellung der Wirkstoffschicht

Diese Präformulierung wird zusammen mit den anderen Hilfsstoffen der Wirkstoffschicht (Mannitol, Emcompress) in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) ca. 20 min und dann unter Zufügen der äußeren Phase (Carbopol® 974, Magnesiumstearat, Talkum) nochmals 5 min gemischt.

Herstellung der Klebeschicht

Eisenoxidrot und Talkum werden in einer Kugelmühle innig verrieben. Anschließend mischt man ca. 20 min in einem geeigneten Mischer (Typ: Kubusmischer, Turbulamischer, Taumelmischer etc.) Mannitol und Emcompress, gibt die Farbverreibung sowie Carbopol® 974 und Magnesiumstearat als äußere Phase hinzu und mischt nochmals 5 min.

Wirkstoff- und Klebeschicht werden anschließend auf einer geeigneten Tablettenpresse entsprechend der Massenrelation zu Zweischichttabletten verpreßt.

WO 00/19975 PCT/EP99/07254

21

Patentansprüche

- Verwendung von Testosteronestern mit 1 bis 20 CAtomen im Carbonsäurerest oder Mischungen aus zwei
 oder mehreren Testosteronestern mit unterschiedlichen
 Carbonsäureresten und/oder Testosteron zur Herstellung von bukkal applizierbaren bioadhäsiven Systemen
 mit zeitlich gesteuerter Wirkstofffreisetzung zur Behandlung von Erkrankungen, welche mit einem veränderten Testosteronspiegel einhergehen.
- Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kohlenstoffgerüste der Carbonsäurereste gradkettig, verzweigt, alicyclisch, gesättigt und/oder ungesättigt mit bis zu fünf Doppel- und/oder Dreifachbindungen sind.

20

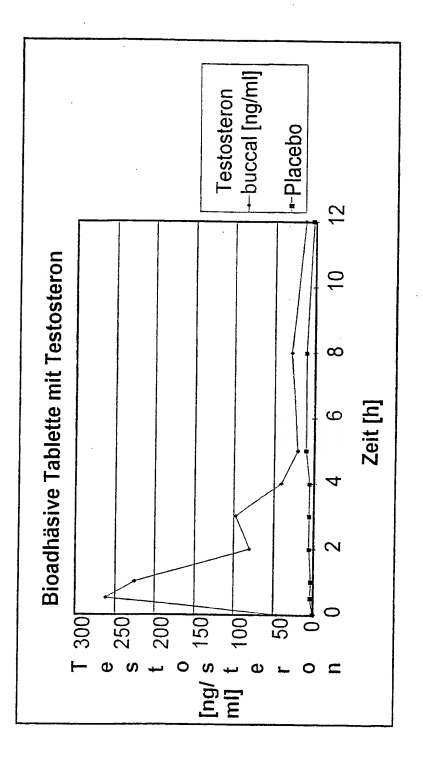
25

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis von Testosteron zu Testosteronester 1 : 100 bis 1 : 1, vorzugsweise 1 : 10 bis 1 : 1,5 beträgt.
- Verwendung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die bukkal zu applizierenden
 bioadhäsiven Systeme erhältlich sind, indem man die Wirkstoffe zunächst getrennt oder gemeinsam in einem Sprühtrocknungsverfahren amorph in organische Polymere eingebettet.

5

- 5. Verwendung gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man die amorphen Testosteron-Sprühprodukte zusammen mit anderen Hilfsstoffen, Bindemitteln, Füllmitteln, Gleitmitteln, bioadhäsiven Polymeren, Tensiden, Zerfallsbeschleunigern mischt und zu Ein- oder Mehrschichttabletten verpreßt.
- 6. Verwendung gemäß einem der voranstehenden Ansprüche zur gezielten Einstellung therapeutischer oder zirkadianer Rhythmen der Testosteronspiegel.





This Page Blank (uspto)

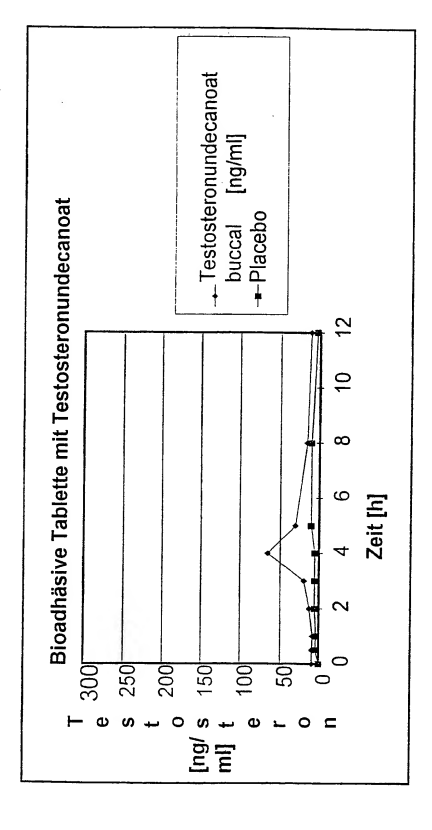
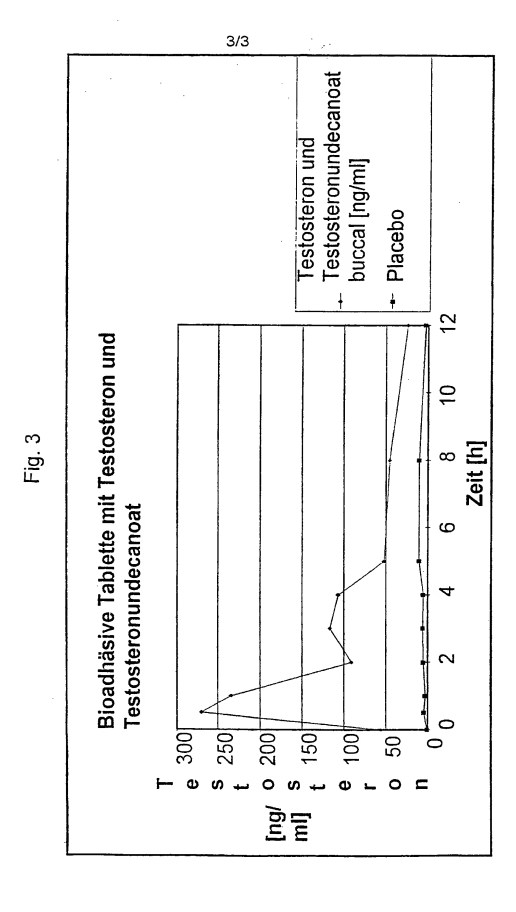


Fig. 2

This Page Blank (uspto)



ERSATZBLATT (REGEL 26)

This Page Blank (uspto)

Int tionales Aktenzeichen

		PCT/EP 99	/07254
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/00		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssilikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $A61K$	ie)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evti. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	WO 97 38663 A (FLEMINGTON PHARMAC CORPORATION) 23. Oktober 1997 (19 Seite 1, Zeile 30 -Seite 2, Zeile Seite 13; Beispiel 7	97-10-23)	1,2,6
X	VOORSPOELS, JODY; ET AL.: "Bucca Absorption of Testosterone and It Using a Bioadhesive Tablet in Dog PHARMACEUTICAL RESEARCH, Bd. 13, Nr. 8, August 1996 (1996- Seiten 1228-1232, XP000865566 US das ganze Dokument	s Esters s"	1,2,6
		/ 	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber n "E" älteres i Anmel "L" Veröffer schein andere soll od ausgel "O" Veröffer eine B "P" Veröffer dem b	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist. Hilchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft eren zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie lührt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht nicht wie ver den internationalen. A medidedatum aber nach	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann atlein aufgrund dieser Veröffentlierer Fätigkeit beruhend betr: "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmanr "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re	tworden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung (eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und naheliegend ist n Patentfamilie ist
	4. Januar 2000	31/01/2000	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Ventura Amat, A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07254

ategorie	Bezelchnung der Veräffentlich und soweit aderdatlich unter Assahe des in Retracht		10
reredone.	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	WANG, CHRISTINA; ET AL.: "Testosterone undecanoate and testosterone cyclodextrin" PHARMACOLOGY, BIOLOGY, AND CLINICAL APPLICATIONS OF ANDROGENS. PROC. INT. ANDROG. WORKSHOP, 2ND.,1995, Seiten 487-491, XP000865802 das ganze Dokument		1,2,6
9			
	·		
			·